

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

06-344665

(43)Date of publication of application : 20.12.1994

(51)Int.CI.

B41M 5/26

(21)Application number: 05-140703

(71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI CO LTD

(22)Date of filing:

11.06.1993 (72)Invento

(72)Inventor: YAMAMOTO TETSUYA

NAKA AKIO HORI YUKIKO

YONEDA TADAHIRO

## (54) THERMAL RECORDING MATERIAL

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a thermal recording material excellent in water resistance, oil resistance, sticking resistance and surface gloss by successively laminating a thermal color forming layer and a protective layer composed of a mixture of a specific silane compd. and a water dispersible polymer on a support.

water dispersible polymer on a support.
CONSTITUTION: A coating soln. prepared by dispersing a known leuco dye, a known coupler, other various necessary additives and auxiliary agents in a proper binder is applied to a support such as paper or a plastic film and the formed coating layer is dried to form a thermal color forming layer. Separately, a silane compd. A represented by formula (wherein R1 is H, a lower alkyl group or an aryl group, R2 is H or an acyl group, m is 0 or 1, n is 3 or 4 and m+n is 4) mixed with a water—soluble polymer B obtained by hydrolysis and condensation in an aq. solvent to prepare a coating compsn. which is, in turn, applied to the thermal color forming layer to laminate a protective layer. The wt. ratio

R'mSi (OR2) n

A/B of the components A, B in the coating compsn. is 10-0.1 (the component A is converted to R1mSiO4-m/2 and the component B is converted to a solid).

#### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-344665

(43)公開日 平成6年(1994)12月20日

(51) Int.Cl.5

識別記号

FΙ

技術表示箇所

B41M 5/26

6956-2H

庁内整理番号

B41M 5/18 101 E

## 審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全 8 頁)

(21)出願番号

特願平5-140703

(71)出願人 000004628

株式会社日本触媒

(22)出顧日

平成5年(1993)6月11日

大阪府大阪市中央区高麗橋4丁目1番1号

(72)発明者 山本 哲也

大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社

日本触媒中央研究所内

(72)発明者 中 昭夫

大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社

日本触媒中央研究所内

(72)発明者 堀 由貴子

大阪府吹田市西御旅町5番8号 株式会社

日本触媒中央研究所内

最終頁に続く

### (54) 【発明の名称】 感熱記録材料

## (57)【要約】

【目的】 感熱記録材料に関し、特に耐火性、耐油性等 に優れ、耐スティック性、表面光沢、印字濃度にも優れ た感熱材料料を提供する。

【構成】 本発明は、特定のシラン化合物を水溶媒中で 加水分解縮合して得られた水溶性重合体(A成分)と、 重合性単量体を乳化重合して得られる水分散重合体(B 成分)を特定の比率で混合して得られるコーティング用 組成物を保護層として設けたことを特徴とする感熱記録 材料である。

【特許請求の範囲】

式(I) 【化1】

【請求項1】 支持体上に感熱発色層を設けた感熱記録 材料において、該感熱発色層の表面にA成分;下記一般  $R^1$ <sub>m</sub>S i (O  $R^2$ ) n

(I)

R¹ は同一または異なってもよく、水素原子、低級アルキル基、アリール基、不飽和脂肪族残基または炭素鎖に直結した官能基を表し、R² は水素原子、低級アルキル基またはアシル基を表し、mは0もしくは1、nは3もしくは4で、かつm+n=4である。

ング用組成物を保護層として設けたことを特徴とする感 熱記録材料。

【請求項2】 支持体上に感熱発色層を設けた感熱記録 材料において、該感熱発色層の表面にA成分;下記一般 式(I)

【化1】

(I)

R¹ は同一または異なってもよく、水素原子、低級アルキル基、アリール基、不飽和脂肪族残基または炭素鎖に直結した官能基を表し、R² は水素原子、低級アルキル基またはアシル基を表し、mは0もしくは1、nは3もしくは4で、かつm+n=4である。

で示されるシラン化合物 A を、界面活性剤存在下に水溶媒中で加水分解縮合して得られた水溶性重合体と、B 成分;重合性単量体を水中で乳化重合して得られる水分散重合体を混合して得られ、かつ A 成分と B 成分の重量比(A / B)が 10~0.1 (ただし、A 成分を R' S i O4-m/2 に、B 成分を固形分に換算する)であることを特徴とするコーティング用組成物を保護層として設けたことを特徴とする感熱記録材料。

# 【発明の詳細な説明】

## [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、感熱記録材料に関し、特に耐水性、耐油性等に優れ、耐スティック性、表面光沢、印字濃度にも優れた感熱材料に関するものである。 【0002】

【従来の技術】近年、ロイコ染料とフェノール系酸性物質との組合せによる染料系の感熱発色層を有する感熱記録材料は、サーマルプリンター、ファクシミリ、計測機器等の分野で広く応用されており、発色性、紙の白色度、各種記録機器への適応性、経済性等の特長が評価さ

れ、なお、新規な用途を開拓しつつある。用途の拡大に つれて感熱記録材料の品質向上に対する要求も多様化、 かつ高度化して来ている。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】支持体に感熱材料のみが塗工された従来の感熱記録材料では溶剤、水、光、可塑剤等にさらされた場合、画像部の印字が消色したり非画像部が発色したりするという欠点を有する。又、長期間保存した場合にも同様の傾向が見られ、感熱記録材料の保存性向上が要望されている。

【0004】これら欠点を改善する方法として、感熱層上に保護層を設けることが提案されている。これら保護層を形成するためのバインダーとしては、従来ポリビニルアルコール、ヒドロキシエチルセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、でんぷん類、カゼイン、ポリアクリルアミド系ポリマー、スチレンー無水マレイン酸共重合体、ポリアクリル酸エステルなどの水溶性高分子物質や、SBSラテックスのような水性エマルションが知られているが、耐水性、耐油性が十分

2

でなく、また、耐スティック性が不良で画像形成時に騒音を誘発し、場合によっては塗膜が感熱ヘッドに付着し 正常な画像が得られないという問題点を有した。

[0005]

【課題を解決するための手段及び作用】本発明者らは、 $R^1 {}_m S i (O R^2)_n$ 

支持体上に感熱発色層を設けた感熱記録材料において、 該感熱発色層の表面にA成分;下記一般式(I) 【0006】 【化1】

(I)

 $R^1$  は同一または異なってもよく、水素原子、低級アルキル基、アリール基、不飽和脂肪族残基または炭素鎖に直結した官能基を表し、 $R^2$  は水素原子、低級アルキル基またはアシル基を表し、mは0もしくは1、nは3もしくは4で、かつm+n=4である。

【0007】で示されるシラン化合物 A を、水溶媒中で加水分解縮合して得られた水溶性重合体と、B 成分;重合性単量体を水中で乳化重合して得られる水分散重合体を混合して得られ、かつ A 成分と B 成分の重量比(A/B)が  $10\sim0$ . 1(ただし、A 成分を  $R^{1}$  S i O4- $R^{1}$  C に、B 成分を固形分に換算する)であることを特徴とするコーティング用組成物を保護層として設けたことを特徴とする感熱記録材料が前記問題点を解決することを見出し、本発明に到達した。

【0008】本発明における支持体としては、紙、プラスチックフィルム、合成紙などを使用することができる。

【0009】支持体上に形成する感熱発色層は、公知のロイコ染料、顕色剤、その他必要により後述する各種の 30添加剤、助剤を適当なバインダーに分散させた塗工液を塗布乾燥して得られるものである。

【0010】ロイコ染料としては、公知のトリフェニル メタン系、フルオラン系、フェノチアジン系、オーラミ ン系、スピロピラン系、インドリノフタリド系等の染料 のロイコ化合物を用いることができる。このようなロイ コ染料の具体例としては、例えば3,3-ビス(p-ジ メチルアミノフェニル) フタリド、3,3-ビス(p-ジメチルアミノフェニル) -6-ジメチルアミノフタリ ド(別名クリスタルバイオレットラクトン)、3.3-40 ビス (p-ジメチルアミノフェニル) -5-ジエチルア ミノフタリド、3,3-ビス(p-ジメチルアミノフェ ニル) -6-クロルフタリド、3,3-ビス(p-ジブ チルアミノフェニル)フタリド、3-シクロヘキシルア ミノー6ークロルフルオラン、3ージメチルアミノー 5, 7-ジメチルフルオラン、3-ジエチルアミノー7 ークロロフルオラン、3ージエチルアミノー7ーメチル フルオラン、3ージエチルアミノー7,8ーベンズフル オラン、3ージエチルアミノー6ーメチルー7ークロル フルオラン、3-(N-p-トリル-N-エチルアミ

ノ) -6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-ピロ リジノー6ーメチルー7ーアニリノフルオラン、2ー (N-(3'-h))-6-ジエチルアミノフルオラン、2-(3,6-ビス (ジエチルアミノ) -9 (o-クロルアニリノ) キサン チル安息香酸ラクタム)、3-ジエチルアミノー6-メ チルー7ー(m-トリクロロメチルアニリノ)フルオラ ン、3-ジメチルアミノ-7-(o-クロルアニリノ) フルオラン、3-ジブチルアミノ-7-(o-クロルア ニリノ) フルオラン、3-N-メチル-N-アミルアミ ノー6-メチルー7-アニリノフルオラン、3-N-メ チルーNーシクロヘキシアミノー6-メチルー7-アニ リノフルオラン、3-ジエチルアミノー6-メチルー7 ーアニリノフルオラン、3-(N, N-ジエチルアミ ノ) -5-メチル-7-(N, N-ジベンジルアミノ) フルオラン、ベンゾイルロイコメチレンブルー、6′-クロロー4′ーメトキシーベンゾインドリノーピリロス ピラン、3′ープロモー3′ーメトキシーベンゾインド リノーピリロスピラン、3-(2'-ヒドロキシ-4' ージメチルアミノフェニル) -3-(2'-メトキシー 5' ークロルフェニル) フタリド、3-(2'-ヒドロ キシー4'ージメチルアミノフェニル)ー3ー(2'ー メトキシー5′ーニトロフェニル)フタリド、3-(2'ーヒドロキシー4'ージエチルアミノフェニル) -3-(2'-メトキシ-5'-メチルフェニル)フタ リド、3-(2'-メトキ-4'-ジメチルアミノフェ ニル) -3-(2'-ヒドロキシ-4'-クロル-5' ーメチルフェニル)フタリド、3ーモルホリノー7ー (N-プロピルートリフルオロメチルアニリノ) フルオ ラン、3-ピロリジノー7-トリフルオロメチルアニリ ノフルオラン、3ージエチルアミノー5ークロロー7ー (N-ベンジルートリフルオロメチルアニリノ) フルオ ラン、3-ピロリジノー7-(ジ-p-クロロフェニ 50 ル) メチルアミノフルオラン、3ージエチルアミノー5

-クロロ-7-( $\alpha -$ 7x = $\lambda +$  $\lambda$ 

【0011】塗工液に配合される顕色剤は、前記ロイコ 染料と加熱時に反応してこれを発色させる化合物であ り、フェノール性物質、有機又は無機酸性物質あるいは それらのエステルや塩等を用いることができ、例えば、 没食子酸、サリチル酸、3-イソプロピルサリチル酸、 3-シクロヘキシルサリチル酸、3.5-ジーtert ーブチルサリチル酸、3,5-ジ-α-メチルベンジル 20 サリチル酸、4,4'-イソプロピリデンジフェノー ル、4、4′ーイソプロピリデンビス(2ークロロフェ ノール)、4,4'ーイソプロピリデンビス(2,6-ジブロモフェノール)、4,4'-イソプロピリデンビ ス(2, 6-ジクロロフェノール)、4, 4' -イソプ ロピリデンビス(2-メチルフェノール)、4,4'-イソプロピリデンビス(2,8-ジメチルフェノー (2-tert) ル)、4,4'-イロプロビリデンビス(2-tert -ブチルフェノール)、4,4'-sec-ブチリデンジフェノール、4,4'ーシクロヘキシリデンビスフェ 30 ノール、4,4′ーシクロヘキシリデンビス(2ーメチ ルフェノール)、4-tert-ブチルフェノール、4 ーフェニルフェノール、4ーヒドロキシジフェノキシ ド、 $\alpha$ ーナフトール、 $\beta$ ーナフトール、3, 5ーキシレ ノール、チモール、メチルー4-ヒドロキシベンゾエー ト、4-ヒドロキシアセトフェノン、ノボラック型フェ ノール樹脂、2,2'ーチオビス(4,6-ジクロロフ ェノール)、カテコール、レゾルシン、ヒドロキノン、 ピロガロール、フロログリシン、フロログリシンカルボ ン酸。

【0012】4-tert-オクチルカテコール、2, 2'-メチレンビス(<math>4-クロロフェノール)、2, 2'-メチレンビス(<math>4-メチル-6-tert-ブチルフェノール)。

【0013】2、2′ージヒドロキシフェニル、pーヒドロキシ安息香酸エチル、pーヒドロキシ安息香酸プロピル、pーヒドロキシ安息香酸プチル、pーヒドロキシ

安息香酸ベンジル、pーヒドロキシ安息香酸ーpークロロベンジル、pーヒドロキシ安息香酸ーoークロルベンジル、pーヒドロキシ安息香酸ーpーメチルベンジル、pーヒドロキシ安息香酸ーnーオクチル、安息香酸、サリチル酸亜鉛、1ーヒドロキシー2ーナフトエ酸、2ーヒドロキシー5ーナフトエ酸、2ーヒドロキシー6ーナフトエ酸亜鉛、4ーヒドロキシジフェニルスルホン、ピス(4ーヒドロキシフェニル)スルフィド、2ーヒドロキシフェニル)スルフィド、2ーヒドロキシフェニル)スルフィド、2ーヒドロキシータートルイル酸、3、5ージーtertーブチルサリチル酸亜鉛、3、5ーはertーブチルサリチル酸亜鉛、3、5ーはertーブチルサリチル酸亜鉛、3、5ーはertーブチルサリチル酸亜鉛、3、5ーはertーブチルサリチル酸、3、5ーはertーブチルサリチル酸、3、5ーはertーブチルサリチル酸・コークロンでをしている。

【0014】又、バインダーとしては、例えば、ポリビニルアルコール、デンプン及びその誘導体、メトキシセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、メチルセルロース、エチルセルロース等のセルロース誘導体、ポリアクリル酸ソーダ、ポリビニルピロリドン、アクリル酸アミド/アクリル酸エステル共重合体、アクリル酸アミド/アクリル酸エステル共重合体、アクリル酸アミド/アクリル酸エステル/メタクリル酸3元共重合体、スチレン/無水マレイン酸共重合体アルカリ塩、イソブチレン/無水マレイン酸共重合体アルカリ塩、ポリアクリルアミド、アルギン酸ソーダ、ゼラチン、カゼイン等を用いることができる。【0015】又、上記塗工液には、前記ロイコ染料、顕色剤及びバインダーと共に、必要に応じて、使用の添加

【0016】感熱発色層の上に形成される保護層はA成分;下記一般式(I)

[0017]

【化1】

 $R_m^iSi(OR^2)_n$ 

(I)

R¹ は同一または異なってもよく、水素原子、低級アルキ ル基、アリール基、不飽和脂肪族残基または炭素鎖に直結 した官能基を表し、R<sup>2</sup> は水素原子、低級アルキル基また はアシル基を表し、mは0もしくは1、nは3もしくは4 で、かつm+n=4である。

【0018】で示されるシラン化合物 A を、水溶媒中で 加水分解縮合して得られた水溶性重合体と、B成分;重 合性単量体を水中で乳化重合して得られる水分散重合体 を混合して得られ、かつA成分とB成分の重量比(A/ B) が10~0.1 (ただし、A成分をR<sup>1</sup> SiO 4-m/2 に、B成分を固形分に換算する)であることを特 徴とするコーティング用組成物を塗布して得られるもの であり、以下に該コーティング用組成物について説明す る。

【0019】本発明において用いられるシラン化合物 (A) としては、一般式(I) を満足するものであれば 特に限定されず、その1種以上を使用できる。シラン化 合物(A)の具体例としては、テトラメトキシシラン、 テトラエトキシシラン、テトラプロポキシシラン、テト ラプトキシシラン、メチルトリメトキシシラン、メチル トリエトキシシラン、エチルトリメトキシシラン、エチ ルトリエトキシシラン、nープロピルトリメトキシシラ ン、nープロピルトリエトキシシラン、iープロピルト リメトキシシラン、i-プロピルトリエトキシシラン、 y-クロロプロピルトリメトキシシラン、y-クロロプ ロピルトリエトキシシラン、ビニルトリメトキシシラ ン、ビニルトリエトキシシラン、 y ーグリシドキシプロ ピルトリメトキシシラン、yーグリシドキシプロピルト リエトキシシラン、y-(メタ) アクリロキシプロピル トリメトキシシラン、y-(メタ) アクリロキシプロピ ルトリエトキシシラン、yーメルカプトプロピルトリメ トキシシラン、yーメルカプトプロピルトリエトキシシ ラン、フェニルトリメトキシシラン、フェニルトリエト キシシラン、3、4-エポキシシクロヘキシルエチルト 40 リメトキシシラン、3、4-エポキシシクロヘキシルエ

チルトリエトキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、 ジメチルジエトキシシラン、ジエチルジメトキシシラ ン、ジエチルジエトキシシラン等を挙げることができ、 これらの1種または2種以上を用いることができるが、 汎用性の面からはテトラメトキシシラン、テトラエトキ シシラン、メチルトリメトキシシラン、メチルトリエト キシシランが望ましい。

【0020】本発明においては、乳化重合物との混合前 にシラン化合物の加水分解縮合を乳化剤の存在下、水溶 媒液中で行うことが望ましい。ここで用いられる乳化剤 は、公知の乳化剤を用いることができるが、シロキサン 成分の安定性の面から、アニオン性乳化剤が望ましく、 特にドデシルベンゼンスルホン酸塩がより好ましい。こ の場合の乳化剤の使用量としては、シラン化合物100 重量部に対し、0.001から10重量部が好ましく、 より好ましくは0.01~5重量部が望ましい。0.0 1重量部より少ないと保存安定性に劣り、5重量部より 多いと形成された重合体の耐水性に劣る場合がある。ま 30 た、A成分である乳化重合物と混合の後加水分解縮合を 行う場合は、乳化重合物が乳化剤を含むため特に加える 必要はない場合もある。これらの場合の乳化剤は、シラ ン化合物の急激な反応を抑制し、ゲル化を防ぐ効果があ

【0021】シラン化合物の加水分解縮合反応は、0~ 200℃の温度条件下で行われる。この加水分解縮合反 応は、例えばシラン化合物としてテトラエトキシシラン を用いた場合、次式で示される。

[0022]

【化2】

Si (OC2 H5) +4H2 O→Si (OH) 4 +4C2 H5 OH

# $Si(OH)_4 \rightarrow SiO_2 + 2H_2O$

【0023】本発明においては、水溶媒中で行われる。 本発明に用いられるB成分の重合性単量体としては、例 えば、メチル (メタ) アクリレート、エチル (メタ) ア

シル (メタ) アクリレート、4-t-ブチルシクロヘキ シル (メタ) アクリレート、フェニル (メタ) アクリレ ート、ベンジル(メタ)アクリレート、2-ヒドロキシ クリレート、プチル(メタ)アクリレート、シクロヘキ 50 エチル(メタ)アクリレート、2-ヒドロキシプロピル

(メタ) アクリレート、2-ヒドロキシブチル (メタ) アクリレート、エチレングリコールジ (メタ) アクリレート、ジエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、トリエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、テトラエチレングリコールジ (メタ) アクリレート、トリメチロールプロパントリ (メタ) アクリレート、ペンタエリスリトールトリ (メタ) アクリレート等の (メタ) アクリル酸エステル類、 (メタ) アクリル酸、スチレン、αーメチルスチレン、ジビニルベンゼンやそれらの該置換誘導体等の芳香族ビニル化合物等を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

【0024】乳化重合の方法としては、従来公知のあらゆる乳化重合が適用できる。例えば従来公知の重合触媒、水、従来公知の乳化剤、重合性単量体を一括混合して重合する方法、もしくはいわゆるモノマー滴下法、プレエマルション法、シード重合法、多段重合法などの方法により合成することができる。

【0025】乳化重合に用いられる従来公知の重合触媒としては、例えば過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウムなどの過硫酸塩類;2,2'-アゾビス(2-アミジノプロパン)二塩酸塩、4,4'-アゾビス(4-シアノペンタン酸)などの水溶性アゾ系化合物;過酸化水素などを挙げることができる。

【0026】乳化重合に用いられる従来公知の乳化剤としては、ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウム、ドデシル硫酸ナトリウムなどのアニオン性乳化剤;ノニルフェニル基を有するポリエチレンオキサイド、ポリプロピレングリコールとポリエチレンオキサイドのブロックポリマーなどのノニオン性乳化剤;トリメチルステアリルアンモニウムクロライドなどのカチオン性乳化剤を挙げることができる。

【0027】重合温度としては、 $0\sim100$ ℃、好ましくは $50\sim80$ ℃、重合時間は $1\sim10$ 時間である。

【0028】本発明において得られるコーティング用組成物は、A成分とB成分の比(A/B)が重量比で10~0.1(ただし、A成分を $R^{1}$  SiO<sub>4-m/2</sub> に、B成分を固形分に換算する)、好ましくは3~0.3である。A/Bが3より大きいと屈曲性等の可とう性に劣り、0.3より小さいと耐薬品性、耐水性等に劣ることがある。

【0029】本発明は、成膜性、濡れ性を向上させるために有機溶剤を添加することも可能である。ここで用いられる有機溶剤としては、例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、nーブタノール、エチレングリコール、ジエチレングリコール、エチレングリコール、エチレングリコールをノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル等のアルコール類、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類の他、メチルアセテート、テトラヒドロフラン等が挙げられ、これらを混合して用いることも可能である。これらの中でもアルコール類が好ましく用い 50

られる。これらの有機溶剤の使用量は、全溶媒中の20 重量部未満、好ましくは10重量部未満、より好ましく は5重量部未満である。

【0030】本発明においては、本発明の効果を損なわない範囲で硬化剤、濡れ性改良剤、可塑剤、消泡剤、増粘剤等の無機、有機各種添加剤を必要に応じて添加することができる。

【0031】本発明の感熱記録材料は、紙、プラスチックスフィルム、合成紙などの支持体上に公知の手法によって、感熱発色層、更にその上に前記のコーティング剤を塗布、乾燥し、必要であればカレンダー処理をすることによって保護層を形成させて得られる。保護層の厚みには特に制限はないが、本発明の効果や経済性を考慮すると好ましくは $1\sim10\mu$  mの範囲、より好ましくは $2\sim5\mu$  mの範囲とするのがよい。

#### [0032]

【実施例】以下に本発明の実施例を示すが、これらは例示の目的で挙げたもので、本発明の範囲を制限するものではない。また以下において部、%はそれぞれ重量部、重量%を表わす。

【0033】(参考例1)滴下ロート、撹拌機、窒素導入管、温度計及び冷却器を備えたフラスコに、イオン交換水400部、アニオン性乳化剤ハイテノールN08

(第一工業製薬製)の15%水溶液1.4部を仕込み、緩やかに窒素ガスを流しながら80℃に加熱し、ここに過硫酸アンモニウムの10%水溶液4gを投入し、次いで滴下ロートにより、あらかじめ調整しておいたアクリル酸プチル158.6部、メタクリル酸メチル218.5部、ジビニルベンゼン20.0部をハイテノールN08の15%水溶液24.4部、イオン交換水100.0部で予備乳化しておいた重合性単量体プレエマルションを3時間かけて滴下した。滴下終了後、80℃で1時間撹拌を続けた後冷却して重合を終了し、乳化重合物1(B成分)を得た。

【0034】(参考例2)参考例1で重合性単量体の組成をアクリル酸プチル158.6部、メタクリル酸メチル235.5部、メタクリル酸3.0部に代えた他は、参考例1と同様の操作を行い、乳化重合物2を得た。

【0035】(参考例3)滴下ロート、撹拌機、温度計及び冷却器を備えたフラスコに、イオン交換水200.0部、ハイテノールN08の15%水溶液30.0部を仕込み、50℃に加熱し、ここにテトラエトキシシラン72.0部、メチルトリメトキシシラン84.5部を滴下ロートにより、1時間かけて滴下し、滴下終了後さらに50℃で1時間撹拌を続けた後、冷却してポリシロキサン水溶液3(A成分)を得た。

【0036】(参考例4)参考例3でアルコキシシランの組成をメチルトリメトキシシラン156.5部に代えた他は、参考例3と同様の操作を行い、ポリシロキサン水溶液4を得た。

11

(参考例5)参考例1もしくは2と参考例3もしくは4 で得られた組成物を表-1に示した配合にて混合し、コ ーティング剤I~IVを得た。

【0038】 (実施例1)

#### [0037]

#### 【表1】

コーティング剤 No.	乳化重合物 B 成分	ポリシロキサン水溶液 A成分		
I	1 (50.0)	3 ( 100.0)		
11	1 (50.0)	4 (100.0)		
III	2 (50.0)	3 (100.0)		
IV	2 (50.0)	4 ( 100.0)		

#### )内は重量部を示す。

#### [A液]

LAIKI	
<b>3-(N-シクロヘキシル-N-メチルアミノ)</b>	30部
ー 6 ーメチルー 7 ーアニリノフルオラン	
10%ポリビニルアルコール水溶液	30部
7 <b>K</b>	40部
[B液]	
ビスフェノールA	30部
10%ポリビニルアルコール水溶液	25部
水	45部
[C液]	
ステアリン酸アミド	25部
炭酸カルシウムA	30部
10%ポリビニルアルコール水溶液	20部
水	25部

上記組成物をそれぞれサンドミルを使用して粒子径が1 μmになるまで分散を行い、A液、B液、C液を得た。 次にA液20部、B液70部、C液10部を混合して感 熱発色層用塗工液を調製し、これを秤量50g/m²の上質 紙の片面に乾燥後の塗布量が5g/m²となるように塗布・ 乾燥し、感熱発色層を形成した。

【0039】次に参考例5で得たコーティング剤 I ~ IV を固形分が10%になるように水を加えて調整し、感熱 発色層上に乾燥後の重量が3g/m²となるように塗布・乾 燥して保護層を形成した。

【0040】続いて、スーパーキャレンダーを使用して 表面の平滑度を3000sec 以上となるように処理し、 感熱記録材料1~4を得た。

【0041】得られた感熱記録材料1~4の耐水性、耐 薬品性、耐スティック性、黒ベタ印字面の黒度を測定 し、その結果を表-2に示した。

[0042]

【表2】

感熱記録 材料	コーティング剤 No.	耐水性	耐薬品性	耐スティ ック性	黒度
1	I	0	0	4	1.59
2	II	0	0	5	1.63
3	III	0	0	4	1.61
4	IA	0	0	5	1.60

【0043】(比較例1~4)参考例1~4で得た乳化 重合物1,2、ポリシロキサン水溶液3,4を感熱発色 層上に乾燥後の重量が3g/m²となるように塗布・乾燥し 50 処理し、比較感熱記録材料1~4を得た。

て保護層を形成した。続いて、スーパーキャレンダーを 使用して表面の平滑度を3000sec 以上となるように

12

【0044】得られた比較感熱記録材料の物性測定を実施例1と同様に行い、その結果を表-3に示した。

[0045]

【表3】

比較感熱 記録材料	コーティング剤 No.	耐水性	耐薬品性	耐スティ ック性	黒度
1	乳化重合物1	×	×	1	0. 51
2	乳化重合物2	×	×	1	0.47
3	ポリシロキサン 水溶液3	×	×	1	0.31
4	ポリシロキサン 水溶液4	<b>x</b>	×	1	0.31

【0046】耐スティック性、黒度;サーマルヘッド印字試験装置(松下電子部品(株))を使用して印字を行なった。なお、試験条件は、加電圧-20V、印字速度-2mm/秒であった。この時にスティック現象の有無を観察し、それから黒度の測定を行なった。耐スティック性は以下の規準で行なった。

【0047】5:スティック音なし

4:スティック音小

3:スティック音中

2:スティック音大

部分的な印字とびが見られる

1:スティック音大

全面に印字とびが見られる

また、黒度はマクベス濃度計RO914(Kollmorgen C

フロントページの続き

(72)発明者 米田 忠弘

大阪府吹田市西御旅町 5 番 8 号 株式会社 日本触媒中央研究所内 o.製)を用いて測定した。

耐水性; 感熱記録材料 1~4 及び比較感熱記録材料 1~4 をイオン交換水に 2 4 時間浸漬し、色に変化のないものを〇、黒変等の変化のあるものを×とした。

耐薬品性;感熱記録材料 1 ~ 4 及び比較感熱記録材料 1 ~ 4を50%エタノール水溶液に5分間浸漬し、色に変化のないものを○、黒変等の変化のあるものを×とした。

[0048]

【発明の効果】本発明は耐水性、耐薬品性等に優れ、かつ耐スティック性、印字濃度にも優れた高性能な感熱記録材料を提供するものである。

[0049]